(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. Januar 2001 (18.01.2001)

PCT

Deutsch

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/04099 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 237/04, A61K 31/50, A61P 37/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/05933

(22) Internationales Anmeldedatum: 27. Juni 2000 (27.06.2000)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 32 315.1 10. Juli 1999 (10.07.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): JONAS, Rochus

[DE/DE]: Stormstrasse 7, D-64291 Darmstadt (DE). WOLF, Michael [DE/DE]; Nussbaumallee 59, D-64297 Darmstadt (DE). BEIER, Norbert [DE/DE]; Maximilian-Kolbe-Strasse 11, D-64354 Reinheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; D-64271 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, S1, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH. GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: BENZOYLPYRIDAZINES

(26) Veröffentlichungssprache:

(54) Bezeichnung: BENZOYLPYRIDAZINE

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & & \\
N & & & \\
R_2 & & & \\
R_4 & & & \\
\end{array}$$
(1)

(57) Abstract: The invention relates to benzoyl derivatives of formula (I) and the physiologically acceptable salts and solvates thereof, wherein R¹, R², R³, R⁴, R⁵ and R⁶ have the meanings cited in Claim 1. Said derivatives inhibit phosphodiesterase IV and can be used to treat allergic diseases, asthma, chronic bronchitis, atopic dermatitis, psoriasis and other skin diseases, inflammatory diseases, auto-immune diseases such as rheumatoid arthritis, multiple sclerosis, Crohn's disease, diabetes mellitus or ulcerative colitis, osteoporosis, transplant rejection reactions, cachexia, tumoral growth or tumoral metastases, septicemia, memory defects, atheresis and AIDS.

(57) Zusammenfassung: Benzoylpyridazinderivate der Formel (I), sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate, worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, zeigen eine Phosphodiesterase IV-Hemmung und können zur Behandlung von allergischen Krankheiten, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten, entzündlichen Krankheiten, Autoimmunerkrankungen, wie z.B. rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose. Morbus Crohn, Diabetes mellitus oder ulzerative Kolitis, Osteoporose, Transplantatabstossungsreaktionen, Kachexie, Tumorwachstum oder Tumormetastasen, Sepsis, Gedächtnisstörungen. Atherosklerose und AIDS eingesetzt werden.





FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA; GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Noies on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist: Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

10

25

30

35

Benzoylpyridazine

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

 R^{2} N N N R^{6} R^{3} R^{4}

worin

R¹, R² jeweils unabhängig voneinander H, OH, OA, SA, SOA, SO₂A,

F, Cl oder $A_2^{\prime}N-(CH_2)_n-O-$

R¹ und R² zusammen auch -O-CH₂-O-,

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, A, Hal, OH, OA, NO₂,

NHA, NA₂, CN, COOH, COOA, NHCOA, NHSO₂A oder

NHCOOA,

20 R⁵, R⁶ jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1 bis 6 C-

Atomen,

A Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen, das durch 1 bis 5 F- und/oder

CI-Atome substituiert sein kann,

Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Alkylencycloalkyl mit 5-10 C-

Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen,

Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,

n 1, 2, 3 oder 4,

7, 2, 0 0do. 1,

Hal F, Cl, Br oder I

bedeuten,

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

1-Benzoyl-tetrahydropyridazine als Progesteron-Rezeptorliganden sind z.B. in J. Med.Chem. **38**, 4878 (1995) beschrieben.

Ähnliche Verbindungen sind auch aus DE 196 32 549 A1 bekannt.

20

25

30

35

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze und Solvate bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen.

Insbesondere zeigen sie eine selektive Phosphodiesterase IV-Hemmung, die mit einer intrazellulären Erhöhung von cAMP verbunden ist (N. Sommer et al., Nature Medicine, 1, 244-248 (1995)).

Die PDE IV-Hemmung kann z.B. analog C.W. Davis in Biochim. biophys. Acta 797, 354-362 (1984) nachgewiesen werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können zur Behandlung von asthmatischen Erkrankungen eingesetzt werden. Die antiasthmatische Wirkung der PDE IV-Hemmer ist z.B. von T.J. Torphy et al. in Thorax, 46, 512-523 (1991) beschrieben und kann z. B. nach der Methode von T. Olsson, Acta allergologica 26, 438-447 (1971), bestimmt werden.

Da cAMP knochenabbauende Zellen hemmt und knochenaufbauende Zellen stimuliert (S. Kasugai et al., M 681 und K. Miyamoto, M 682, in Abstracts of the American Society for Bone and Mineral Research 18th Annual Meeting, 1996), können die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Osteoporose eingesetzt werden.

Die Verbindungen zeigen außerdem eine antagonistische Wirkung auf die Produktion von TNF (Tumor Nekrose Faktor) und eignen sich daher zur Behandlung von allergischen und entzündlichen Krankheiten, Autoimmunkrankheiten, wie z.B. rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Morbus Crohn, Diabetes mellitus oder ulzerative Kolitis, Transplantatabstoßungsreaktionen, Kachexie und Sepsis. Die antiinflammatorische Wirkung der erfindungsgemäßen Substanzen und ihre Wirksamkeit zur Behandlung von z.B. Autoimmunerkrankungen wie multipler Sklerose oder rheumatoider Arthritis, kann analog den Methoden

20

25

30

35

von N. Sommer et al., Nature Medicine 1, 244-248 (1995) oder L. Sekut et al., Clin. Exp. Immunol. 100, 126-132 (1995) bestimmt werden.

Die Verbindungen können zur Behandlung von Kachexie eingesetzt werden. Die anti-kachektische Wirkung kann in TNF-abhängigen Modellen der Kachexie geprüft werden (P. Costelli et al., J. Clin. Invest. 95, 2367ff. (1995); J.M. Argiles et al., Med. Res. Rev. 17, 477ff. (1997)).

PDE IV-Inhibitoren können auch das Wachstum von Tumorzellen hemmen und sind deshalb für die Tumortherapie geeignet (D. Marko et al., Cell Biochem. Biophys. 28, 75ff. (1998)). Die Wirkung von PDE IV-Hemmern bei der Tumorbehandlung ist z.B. in der WO 95 35 281, WO 95 17 399 oder WO 96 00 215 beschrieben.

PDE IV-Inhibitoren können die Mortalität in Modellen für Sepsis verhindern und eignen sich daher für die Therapie von Sepsis (W. Fischer et al., Biochem. Pharmacol. **45**, 2399ff. (1993)).

Sie können weiterhin zur Behandlung von Gedächtnisstörungen, Atherosklerose, atopische Dermatitis und AIDS eingesetzt werden.

Die Wirkung von PDE IV-Hemmern bei der Behandlung von Asthma, entzündlichen Erkrankungen, Diabetes mellitus, atopischer Dermatitis, Psoriasis, AIDS, Kachexie, Tumorwachstum oder Tumormetastasen ist z.B. in der EP 77 92 91 beschrieben.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung sind dementsprechend die Verbindungen der Formel I sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salze und Solvate, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

$$R^{1}$$
 R^{2}
 $N-N$
 H

worin

R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

10

15

worin

 \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 , \mathbb{R}^6 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

20 und

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

25 oder

daß man eine Verbindung der Formel IV

30

35

worin

 $R^1,\,R^2$ und R^5 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

$$R^6$$
 V R^3 R^4

10

worin

 R^3 , R^4 , R^6 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

15

umsetzt,

oder

daß man eine Verbindung der Formel VI

25

20

vorin

 ${\sf R^1,\,R^2,\,R^5}$ und ${\sf R^6}$ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel VII

35

worin

R³, R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

L CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

10

Unter Solvaten der Verbindungen der Formel I werden Anlagerungen von inerten Lösungsmittelmolekülen an die Verbindungen der Formel I verstanden, die sich aufgrund ihrer gegenseitigen Anziehungskraft ausbilden. Solvate sind z.B. Mono- oder Dihydrate oder Alkoholate.

15

Vor- und nachstehend haben die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und L die bei den Formeln I, II, III, IV, V, VI und VII angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

20

A bedeutet vorzugsweise Alkyl, weiter bevorzugt durch 1 bis 5 Fluor-und/oder Chloratome substituiertes Alkyl, weiter bevorzugt Cycloalkyl. In den vorstehenden Formeln ist Alkyl vorzugsweise unverzweigt und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atome und bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder Propyl, weiterhin bevorzugt Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, aber auch n-Pentyl, neo-Pentyl, Isopentyl oder n-Hexyl. Besonders bevorzugt ist Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl oder n-Decyl.

30

25

Cycloalkyl hat vorzugsweise 3-7 C-Atome und steht bevorzugt für Cyclopropyl und Cyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Cyclopentyl oder Cyclohexyl, ferner auch für Cycloheptyl, besonders bevorzugt ist Cyclopentyl.

35

Alkenyl steht vorzugsweise für Allyl, 2- oder 3-Butenyl, Isobutenyl, sek-Butenyl, ferner bevorzugt ist 4-Pentenyl, iso-Pentenyl oder 5-Hexenyl. Alkylen ist vorzugsweise unverzweigt und bedeutet bevorzugt Methylen oder Ethylen, ferner bevorzugt Propylen oder Butylen.

Alkylencycloalkyl hat vorzugsweise 5-10 C-Atome und steht bevorzugt für Methylencyclopropyl, Methylencyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Methylencyclopentyl, Methylencyclohexyl oder Methylencycloheptyl, ferner auch für Ethylencyclopropyl, Ethylencyclobutyl, Ethylencyclopentyl, Ethylencyclohexyl oder Ethylencycloheptyl, Propylencyclopentyl, Propylencyclohexyl, Butylencyclopentyl oder Butylencyclohexyl.

10

20

.5

A' bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl.

n bedeutet vorzugsweise 2 oder 3.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

Die Reste R¹ und R² können gleich oder verschieden sein und stehen in der 3- oder 4-Position des Phenylrings. Sie bedeuten beispielsweise unabhängig voneinander Hydroxy, -S-CH₃, -SO-CH₃, -SO₂CH₃, F, Cl, Br oder I oder zusammen Methylendioxy. Bevorzugt stehen sie aber jeweils für Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Cyclopentoxy, oder aber für Flüor-, Difluor-, Trifluormethoxy, 1-Fluor-, 2-Fluor-, 1,2-Difluor-, 2,2-Difluor-, 1,2,2-Trifluor-oder 2,2,2-Trifluorethoxy.

25 R¹ steht besonders bevorzugt für Methoxy, Ethoxy, Cyclopentoxy oder Isopropoxy.

R² steht besonders bevorzugt für Methoxy oder Ethoxy.

R³ bedeutet bevorzugt A, F, Cl, Br oder I, Hydroxy, OAlkyl, OPh, NO₂,
Alkylamino, Cycloalkylamino, Dialkylamino, Alkylcycloalkylamino,
NHCOAlkyl, NHCOCycloalkyl, NHSO₂Alkyl, NHSO₂Cycloalkyl,
NHCOOAlkyl oder NHCOOCycloalkyl, wobei Alkyl und Cycloalkyl eine der
zuvor angegebenen Bedeutungen haben. Besonders bevorzugt steht R³
für NO₂, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Pentoxy,
Hexyloxy oder Decyloxy, Cl oder F, NCOOCH₃, NCOOC₂H₅, NSO₂CH₃,
NCOCH₃ oder NCOCH(CH₃)₂.

Der Rest R³ steht besonders bevorzugt in der 3- oder 4-Position des Phenylrings. R⁴ ist vorzugsweise H.

Der durch R³/R⁴ substituierte Phenylring bedeutet vorzugsweise Phenyl. o-, m- oder p-Methylphenyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-N,N-Dimethylaminophenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-lsopropoxyphenyl, o-, m- oder p-Butoxyphenyl, o-, m- oder p-Pentoxyphenyl, o-, m- oder p-Hexyloxyphenyl, o-, moder p-Decyloxyphenyl, o-, m-, p-Trifluormethylphenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Acetylaminophenyl, o-, m- oder p-Isopropylcarbonylaminophenyl, o-, moder p-Methansulfonylaminophenyl, o-, m- oder p-Ethansulfonyl-aminophenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonyl-aminophenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonyl-aminophenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dihydroxyphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3;5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethoxyphenyl.

20

25

30

5

10

15

R⁵, R⁶ bedeuten vorzugsweise jeweils unabhängig voneinander H oder Methyl.

Für die gesamte Erfindung gilt, daß sämtliche Reste, die mehrfach auftreten, gleich oder verschieden sein können, d.h. unabhängig voneinander sind.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Ih ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

35

in la R¹ und R² jeweils unabhängig voneinander OA

| | | bedeuten; | |
|------|---|---|---|
| | • | bedeuten, | |
| | in Ib | R ¹ und R ² | jeweils unabhängig voneinander OA, |
| | | Α | Alkyl mit 1-10 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3-7 C- |
| 5 | • | | Atomen |
| | | bedeuten; | |
| | | | |
| | in Ic | R ¹ und R ² | jeweils unabhängig voneinander OA, |
| | | A | Alkyl mit 1-10 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3-7 C- |
| 10 | | 2 -4 | Atomen, |
| | | R³, R⁴ | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , Cl, CF ₃ , CN |
| , | | | oder OA |
| | | bedeuten; | |
| 15 | in Íd | R ¹ und R ² | jeweils unabhängig voneinander OA, |
| 15 | 111 10 | A | Alkyl mit 1-10 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3-7 C- |
| | | | Atomen, |
| • | | R^3 , R^4 | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , CI, CF ₃ , CN |
| | | | oder OA, |
| 20 . | | R ⁵ , R ⁶ | jeweils unabhängig voneinander H oder Methyl |
| • | | bedeuten; | |
| | | | |
| | in le | R^1 | OA oder Cycloalkoxy mit 3-7 C-Atomen, |
| | | R^{2} | OA, |
| 25 | | Α | Alkyl mit 1-6 C-Atomen, |
| | | R³, R⁴ | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , Cl, CF ₃ , CN, |
| | | _5 _6 | COOA oder OA, |
| | * . | R ⁵ , R ⁶ | H |
| | | bedeuten; | |
| 30 | in If | R ¹ | OH, OA oder Cycloalkoxy mit 3-7 C-Atomen, |
| | in If | R ² | OH oder OA, |
| | | A | Alkyl mit 1-6 C-Atomen, |
| | | ^ R³, R⁴ | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , Cl, CF ₃ , CN, |
| 35 | | 1 | COOA oder OA, |
| | | R⁵, R ⁶ | jeweils unabhängig voneinander H oder A |
| | | | |

bedeuten;

| | in Ig | R ¹ | OH, OA, Cycloalkoxy mit 3-7 C-Atomen oder A'N-(CH ₂) _n -O-, |
|----|-------|---------------------------------|--|
| 5 | | R ² | OH oder OA, |
| | | Α . | Alkyl mit 1-6 C-Atomen, |
| | | Α' | Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, |
| | | R^3 , R^4 | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , CI, CF ₃ , CN, |
| | | | COOA oder OA, |
| 10 | | R⁵, R ⁶ | jeweils unabhängig voneinander H oder A, |
| | | n | 2 oder 3, |
| | | bedeuten; | |
| | • | | |
| | in 1h | R ¹ | OH, OA, Cycloalkoxy mit 3-7 C-Atomen oder |
| 15 | | | $A'N-(CH_2)_n-O-$ |
| | | R ² | OH oder OA, |
| | · · | Α | Alkyl mit 1-6 C-Atomen, |
| | | Α' | Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen, |
| | | R³, R⁴ | jeweils unabhängig voneinander H, NO ₂ , Cl, CF ₃ , CN, |
| 20 | • | | COOA oder OA, |
| | | R ⁵ , R ⁶ | \mathcal{H}_{i} |
| | | n | 2 oder 3, |
| | | bedeuten. | |

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart), beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

In den Verbindungen der Formeln II bis IV haben R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen, insbesondere die angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

Falls L eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet, so ist diese vorzugsweise Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy, ferner auch 2-Naphthalinsulfonyloxy).

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen.

Die Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.

15

5

Die Ausgangsstoffe der Formeln II und III sind teilweise bekannt. Sofern sie nicht bekannt sind, können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Im einzelnen erfolgt die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel III in Gegenwart oder Abwesenheit eines inerten Lösungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 150°, vorzugsweise zwischen 20 und 100°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwassertoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Verbindungen der Formel I können weiterhin erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V umsetzt. Die Ausgangsverbindungen der Formeln IV und V sind in der Regel bekannt. Sind sie nicht bekannt, so können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

In den Verbindungen der Formel III, V und VII bedeutet der Rest -CO-L eine voraktivierte Carbonsäure, vorzugsweise ein Carbonsäurehalogenid.

10

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V erfolgt unter den gleichen Bedingungen, betreffend die Reaktionszeit, Temperatur und Lösungsmittel, wie dies für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III beschrieben ist.

15

Verbindungen der Formel I können weiterhin erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel VI mit Verbindungen der Formel VII umsetzt. Die Ausgangsverbindungen der Formeln VI und VII sind in der Regel bekannt. So sind z.B. die Verbindungen der Formel VI in der DE 19826841 beschrieben. Sind sie nicht bekannt, so können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

25

20

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel VI mit Verbindungen der Formel VII erfolgt unter den gleichen Bedingungen, betreffend die Reaktionszeit, Temperatur und Lösungsmittel, wie dies für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III beschrieben ist.

30

35 .

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel
wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung
kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche
Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B.
Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlor-

10

20

25

30

35

wasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits können, falls gewünscht, die freien Basen der Formel I aus ihren Salzen mit Basen (z.B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in Freiheit gesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate als Arzneimittel.

Gegenstand der Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate als Phosphodiesterase IV-Hemmer.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate.

weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine. Kohlenhydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk. Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen. Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben. Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungsund/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder ein oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate können bei der Bekämpfung von Krankheiten, bei denen eine Erhöhung des cAMP(cyclo-Adenosin-monophosphat)-Spiegels zu Entzündungshemmung oder -verhinderung und Muskelentspannung führt, eingesetzt werden. Besondere Verwendung können die erfindungsgemäßen PDE IV-Inhibitoren bei der Behandlung von allergischen Krankheiten, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten, entzündlichen Krankheiten, Autoimmunerkrankungen, wie z.B. rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Morbus Crohn, Diabetes mellitus oder ulzerative Kolitis, Osteoporose, Transplantatabstoßungsreaktionen, Kachexie, Tumorwachstum oder Tumormetastasen, Sepsis, Gedächtnisstörungen, Atherosklerose und AIDS finden.

30.

5

10

15

20

25

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen entsprechend der Verbindung Rolipram zwischen 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation.

20

25

30

35

10

15

Beispiel 1

Eine Lösung von 2,2 g 4-Amino-N-{3-[3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("A") [erhältlich durch katalytische Hydrierung von 4-Nitro-N-{3-[3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid in 150 ml Tetrahydrofuran in Gegenwart von 3,5 g Raney-Nickel bei Raumtemperatur] und 0,6 ml Pyridin in 70 ml Dichlormethan wird mit 0,96 g 4-Nitrobenzoyl-chlorid in 10 ml Dichlormethan versetzt und 20 Stunden nachgerührt. Man entfernt das Lösungsmittel und arbeitet wie üblich auf. Nach Umkristallisation erhält man N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 272°.

Analog erhält man durch Umsetzung von "A"

mit Benzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-benzamid, F. 267°;

5 mit 3-Nitrobenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-nitrobenzamid, F. 204°;

mit 2,4-Dichlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-2,4-dichlorbenzamid, F. 253°;

mit 3-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-chlorbenzamid, F. 219°;

20 mit 4-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-chlorbenzamid, F. 253°;

25 mit 3,4-Dichlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3,4-dichlorbenzamid, F. 224°;

30 mit 4-Trifluormethylbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-trifluormethylbenzamid, F. 262°;

15

Analog erhält man ausgehend von 3-Amino-N-{3-[3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("B") die nachstehenden Verbindungen

5 N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-benzamid, F. 146°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-nitrobenzamid, F. 228°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 245°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-chlorbenzamid, F. 128°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-chlorbenzamid, F. 207°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-2,4-dichlorbenzamid, F. 210°;

N-(3-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methoxybenzamid, F. 208°.

Analog erhält man durch Umsetzung von "A"

mit 4-Methoxycarbonylbenzoylchlorid

30

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methoxycarbonyl-benzamid, F. 248-250°;

5 mit 4-Cyanbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-cyancarbonylbenzamid, F. 243-245°;

10 mit 2,4-Dinitrobenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-2,4-dinitrobenzamid, F. 246-247°;

mit 4-Methoxycarbonylbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methoxycarbonyl-benzamid, F. 248-250°;

mit 4-Fluorbenzoylchlorid

20

25

30

35

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-fluormethylbenzamid.

mit 4-Butoxybenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-butoxybenzamid,

mit 4-Pentoxybenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-pentoxybenzamid,

mit 4-Ethoxybenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-ethoxybenzamid,

mit 3,4-Dimethoxybenzoylchlorid

15

20

25

30

35

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3,4-dimethoxybenzamid,

mit 3-Methylbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-methylbenzamid,

mit 3-Methoxybenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-methoxybenzamid.

Analog erhält man durch Umsetzung von 4-Amino-N-{4-[3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("C")

mit Benzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-benzamid, F. 278;

mit 3-Nitrobenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-nitrobenzamid, F. 284;

mit 4-Nitrobenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 279;

mit 3-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-chlorbenzamid, F. 278:

mit 4-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-chlorbenzamid, F. 281;

5 mit 3-Methoxybenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-methoxybenzamid, F. 228-230;

10 mit 4-Methoxybenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methoxybenzamid, F. 331;

mit 4-Methylbenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methylbenzamid, F. 298;

20 mit 4-Cyanbenzoylchlorid

N-(4-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-cyanbenzamid, F. 258.

Analog erhält man durch Umsetzung von 3-Amino-N-{4-[3-(3-ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("C")

mit Benzöylchlorid

30

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-benzamid, F. 217-218;

mit 3-Nitrobenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-nitrobenzamid, F. 269-271;

15

20

25

30

35

mit 4-Nitrobenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 279:

mit 3-Chlorbenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-chlorbenzamid, F. 232-233;

mit 4-Chlorbenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-chlorbenzamid, F. 270;

mit 3-Methoxybenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-methxoxybenzamid, F. 237-239:

mit 4-Methoxybenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methxoxybenzamid, F. 248-249;

mit 4-Methylbenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-methylbenzamid, F. 254-255;

mit 4-Cyanbenzoylchlorid

N-(3-{4-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-cyanbenzamid, F. 260.

Beispiel 2

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von 4-Amino-N-{3-[3-(3-isopropoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("D")

mit 4-Nitrobenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-lsopropoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 202°.

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von 4-Amino-N-{3-[3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-benzamid ("E")

15

10

5

mit 3-Nitrobenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-3-nitrobenzamid, F. 208°;

20

mit 4-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-chlorbenzamid, F. 257°;

25

mit 4-Cyanbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-cyanbenzamid, F. 271°.

30

35

Beispiel 3

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von N-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxy-phenyl)-5,6-dihydro-4*H*-pyridazin-1-carbonyl]-phenyl}-N-methyl-4-methylamino-benzamid

mit 4-Chlorbenzoylchlorid

N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenyl-N-methyl-aminocarbonyl}-phenyl)-N-methyl-4-chlorbenzamid, amorph

5

Beispiel 4

15

10

Analog Beispiel 1 erhält man die Verbindungen N-(4-{3-[3-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 202-205°

20

und

N-(4-{3-[3-(3-{N,N-Dimethylaminoethoxy}-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetra-hydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid, F. 274°.

30

35

25

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g Benzalkonium-chlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

Beispiel D: Salbe

25

10

15

20

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

Beispiel E: Tabletten

30

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

35

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

5

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

10

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

15

Beispiel I: Inhalations-Spray

20

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

25

30

Patentansprüch

1. Verbindungen der Formel I

| 5 | | |
|----|-----------------------------------|--|
| | R1 | N N R6 |
| | R ² | |
| 10 | | R ⁵ |
| | | |
| | • | R ⁴ |
| γ. | worin | |
| | R^1 , R^2 | jeweils unabhängig voneinander H, OH, OA, SA, SOA, |
| 15 | • | SO ₂ A, F, Cl oder A' ₂ N-(CH ₂) _n -O-, |
| | R ¹ und R ² | zusammen auch -O-CH ₂ -O-, |
| | R^3 , R^4 | jeweils unabhängig voneinander H, A, Hal, OH, OA, |
| , | | NO ₂ , NHA, NA ₂ , CN, COOH, COOA, NHCOA, NHSO ₂ A |
| | | oder NHCOOA, |
| 20 | R⁵, R ⁶ | jeweils unabhängig voneinander H oder Alkyl mit 1 bis 6 |
| | • | C-Atomen, |
| | Α | Alkyl mit 1 bis 10 C-Atomen, das durch 1 bis 5 F- |
| | | und/oder CI-Atome substituiert sein kann, |
| | • | Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Alkylencycloalkyl mit 5-10 |
| 25 | • . | C-Atomen oder Alkenyl mit 2-8 C-Atomen, |
| | A' | Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, |
| | 'n | 1, 2, 3 oder 4, |
| | Hal | F, CI, Br oder I |
| | bedeuten, | |

- 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1
 - (a) N-(4-{3-[3-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-1-pyridazinylcarbonyl]-phenylaminocarbonyl}-phenyl)-4-nitrobenzamid.

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

 Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie deren Salze und Solvate, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

5

$$R^{2}$$
 $N-N$
 H

10

worin.

R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

15

20

worin

R³, R⁴, R⁵, R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

30

umsetzt,

oder

daß man eine Verbindung der Formel IV

35

worin

R¹, R² und R⁵ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

$$\mathbb{R}^6$$
 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4

worin

20

15

worin

 ${\sf R^3,\,R^4,\,R^6}$ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

L

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

oder

30

35

25

daß man eine Verbindung der Formel VI

VI

worin

R¹, R², R⁵ und R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel VII

$$L \xrightarrow{\bigcirc} R^3 \qquad VII$$

15

20

30

5

worin '

worin

R³, R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, und

CI, Br, OH oder eine reaktionsfähige veresterte OH-Gruppe bedeutet,

umsetzt,

und/oder daß man eine basische Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze überführt.

- 4. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate als Arzneimittel.
- 5. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate als Phosphodiesterase IV
 Hemmer.

6. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder eines ihrer Solvate.

5

Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze und/oder eines ihrer Solvate zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.

15

8. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate zur Bekämpfung von allergischen Krankheiten, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten, entzündlichen Krankheiten, Autoimmunerkrankungen, wie z.B. rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Morbus Crohn, Diabetes mellitus oder ulzerative Kolitis, Osteoporose, Transplantatabstoßungsreaktionen, Kachexie, Tumorwachstum oder Tumormetastasen, Sepsis, Gedächtnisstörungen, Atherosklerose und AIDS.

20

25

Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von allergischen Krankheiten, Asthma, chronischer Bronchitis, atopischer Dermatitis, Psoriasis und anderer Hautkrankheiten, entzündlichen Krankheiten, Autoimmunerkrankungen, wie z.B. rheumatoide Arthritis, multiple Sklerose, Morbus Crohn, Diabetes mellitus oder ulzerative Kolitis, Osteoporose, Transplantatabstoßungsreaktionen, Kachexie, Tumorwachstum oder Tumormetastasen, Sepsis, Gedächtnisstörungen, Atherosklerose und AIDS.

30

35

10. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate bei der Bekämpfung von Krankheiten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 00/05933

| | | 1 = 1/ = 1 | |
|---|--|---|---|
| A. CLASSI IPC 7 | FICATION OF SUBJECT MATTER C07D237/04 A61K31/50 A61P3 | 7/00 | |
| According to | o International Patent Classification (IPC) or to both national clas | ssification and IPC | |
| | SEARCHED | | |
| Minimum do IPC 7 | ocumentation searched (classification system followed by classi CO7D A61K A61P | fication symbols) | |
| Documenta | lion searched other than minimum documentation to the extent t | hat such documents are included in the fields se | arched |
| Electronic d | lata base consulted during the international search (name of dat | ta base and, where practical, search terms used) | |
| CHEM A | BS Data | | · |
| | | | |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the | e relevant passages | Relevant to claim No. |
| A | DE 196 32 549 A (MERCK) 19 February 1998 (1998-02-19) cited in the application | | 1,3-10 |
| | claims | | |
| | | | |
| • . | | | |
| | | | w |
| 0,0 | | | |
| | | |)) |
| Furt | ther documents are listed in the continuation of box C. | Patent family members are listed it | n annex. |
| | ategories of cited documents | | |
| *E' earlier filing o *L' docume which citatio | ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) lent referring to an oral disclosure, use, exhibition or | 'T' later document published after the Inter or priority date and not in conflict with I cited to understand the principle or the invention 'X' document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot Involve an inventive step when the doc 'Y' document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an involve an involve ance; the cl cannot be considered to involve an involve document is combined with one or mo | he application but ory underlying the aimed invention be considered to urnent is taken alone aimed invention entive step when the |
| other | means ent published prior to the international filling date but han the priority date claimed | ments, such combination being obviou in the art. '&' document member of the same patent f | |
| Date of the | actual completion of the international search | Date of mailing of the international sea | rch report |
| . 5 | December 2000 | 18/12/2000 | |
| Name and | mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 | Authorized officer | |
| | NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 | Francois, J | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/EP 00/05933

| Patent document cited in search report | | Publication date | Patent family member(s) | | | Publication date |
|--|---|---------------------|-------------------------|---------|---|------------------|
| DE 19632549 | A | 19-02-1998 | AU | 725652 | В | 19-10-2000 |
| | | | AU | 4013397 | Α | 06-03-1998 |
| | | | BR | 9711066 | Α | 17-08-1999 |
| | • | • | CN | 1227547 | Α | 01-09-1999 |
| | | | CZ | 9900493 | Α | 12-05-1999 |
| • | | | WO | 9806704 | Α | 19-02-1998 |
| • | | | EP | 0922036 | Α | 16-06-1999 |
| | | · | NO | 990676 | Α | 12-02-1999 |
| • | | | PL | 331557 | Α | 19-07-1999 |
| | ٠ | | SK | 16899 | Α | 10-12-1999 |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/05933

| A. KLASSIF | rizierung des anmeldungsgegenstandes CO7D237/04 A61K31/50 A61P37/0 | | |
|---|---|---|---|
| IPK 7 | C07D237/04 A61K31/50 A61P37/0 | JU , | |
| | | | • |
| | ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas | ssifikation und der IPK | |
| | RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo | ole) | |
| IPK 7 | C07D A61K A61P | | |
| | · . | | |
| Recherchier | te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so | weit diese unter die recherchierten Gebiete | fallen |
| | | • | |
| Während de | r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N | lame der Datenbank und evtl. verwendete 5 | Suchbegriffe) |
| CHEM A | BS Data | | |
| | | | • |
| | | |) |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi | e der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| | | | |
| Ά | DE 196 32 549 A (MERCK) 19. Februar 1998 (1998-02-19) | | 1,3-10 |
| | in der Anmeldung erwähnt | · | 4 |
| | Ansprüche | | • |
| · | · | ÷. | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | ¥. |
| | • | | |
| | | | • • |
| | | • | • |
| | - | | |
| | | | * . |
| • | | | • |
| | | | - |
| | ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie | * |
| * Besondere *A' Veröffer aber n 'E' ålteres | Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen intlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist | 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nut Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeu | worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden |
| schein andere soll od ausge: 'O' Veröffe eine B 'P' Veröffe | ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach | kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra | thung nicht als neu oder auf ichtet werden itung: die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist |
| | eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Re | |
| | . Dezember 2000 | 18/12/2000 | |
| | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde | Bevollmächtigter Bediensteter | |
| , varie und f | Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Francois, J | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern lates Aktenzeichen
PCT/EP 00/05933

| im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffentlichung | Mitglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|---|-------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------|
| DE 19632549 A | 19-02-1998 | AU 725652 B | 19-10-2000 |
| | | AU 4013397 A | 06-03-1998 |
| | | BR 9711066 A | 17-08-1999 |
| * . | | CN 1227547 A | 01-09-1999 |
| | | CZ 9900493 A | 12-05-1999 |
| | | WO 9806704 A | 19-02-1998 |
| · · | | EP 0922036 A | 16-06-1999 |
| ÷ . | | NO 990676 A | 12-02-1999 |
| | ~ | PL 331557 A | 19-07-1999 |
| | | SK 16899 A | 10-12-1999 |